DIALOG(R)File 352:DERWENT WPI

(c) 2000 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

007779575

WPI Acc No: 89-044687/198906

XRAM Acc No: C89-019805

Natural polysaccharide deriv. coated fat emulsion obtd. by coating fine grains with pullulan, amylose, amylopectin, dextrin and/or mannan or deriv.

Patent Assignee: EISAI CO LTD (EISA)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Main IPC Week
JP 63319046 A 19881227 JP 87155393 A 19870624 198906 B
JP 2512310 B2 19960703 JP 87155393 A 19870624 B01J-013/00 199631
Priority Applications (No Type Date): JP 87155393 A 19870624
Language, Pages: JP 63319046 (9); JP 2512310 (9)

Abstract (Basic): JP 63319046 A

Fat emulsion is obtd. by coating fat grains with (a) one or more natural polysaccharide derivs. of pullulan, amylose, amylopectin, dextran and mannan where 0.5 to 5.0 saccharide units per 100 units have a gp. of formula 'OCH2CONHCH2CH2NHR1 (where R1 is H or cholesteryloxycarbonyl) at the 6-carbon, provided that the saccharide units are 0.5 to 4.5 when R1 is cholesteryloxycarbonyl; or (b) one or more natural polysaccharide derivs. of pullulan, amylose, maylopectine, dextran and mannan where 0.5-10.0 saccharide units per 100 constituting saccharide units have gp. 'OR2 (R2 is 12-20C linear acyl) at the 6-carbon.

USE/ADVANTAGE · Various medicines (e.g., ubidecalenone, tocopherol, tocopheryl acetate, tocopheryl nicotinate, vitamin K1, vitamin K2, PGI2 and other prostaglandins, and indomethacin farnesol ester) can be incorporated into the emulsion. When parenterally administered, the medicine may be well controlled to the intended site in the body.

(Dwg.0/0)

International Patent Class (Main): B01J-013/00

International Patent Class (Additional): A61K-009/10; A61K-009/107

19 日本国特許庁(IP)

⑪特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-319046

⑤Int Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

匈公開 昭和63年(1988)12月27日

B 01 J 13/00 A 61 K 9/10

307

A-8317-4G B-6742-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全9頁)

母発明の名称 被覆脂肪乳剤

②特 願 昭62-155393

②出 願 昭62(1987)6月24日

⑫発 明 者 岩 本

清 茨城県新治郡桜村梅園2-17-1

⑫発 明 者 加 藤

隆 茨城県新治郡桜村天久保2-23-5 メゾン学園108

砂発 明 者 河 原

政 裕 茨城県新治郡桜村下広岡410-137

母 明 者 小 山

典 利 茨城県北相馬郡守谷町久保ケ丘3-15-5

⑫発 明 者 渡 辺 純 男

茨城県筑波郡谷田部町稲荷前9-6 ヴィラエスポワール

301

⑩発 明 者 三 宅

康夫

茨城県筑波郡谷田部町春日2-20-5 つくばねハイツ

202

70発明者 砂本

順三

長崎県長崎市横尾4-16-10

⑪出 願 人 エーザイ株式会社

東京都文京区小石川4丁目6番10号

砂代 理 人 弁理士 高木 六郎 夕

外1名

明 細 漕

1. 発明の名称

被磨脂肪乳剂

2. 特許請求の範囲

(1) ブルラン、アミロース、アミロベクチン、デキストランおよび(または)マンナンにおいて、 それを構成する糖単位100個あたり0.5~5.0 個の糖単位は、その6位炭素における1級水酸基が式

- OCH CONHCH CH NHR

(式中 Ri は H またはコレステリルオキシカルポニル基を表わす)

によつて示され、かつ該式中 R₁がコレステリルオキシカルポニル基である場合の簡単位は 0.5~4.5個である天然由来多糖誘導体、またはブルラン、アミロース、アミロペクチン、デキストランおよび(または)マンナンにおいて、それを構成する 極単位 1 0 0 個あたり 0.5~1 0.0 個の精単位は、その6位炭素における 1 級水酸基が式

-OR

(式中 R₂ は炭素数 1 2 か 5 2 0 の直鎖 アシル 基を 表わす)

によつて示される天然由来多糖誘導体で、脂肪乳剤粒子が被覆されていることを特徴とする脂肪乳剤。

- (2) 脂肪乳剤中にユビデカレノン、トコフェロール、トコフェリルアセテート、トコフェリルニコテネート、ビタミン K1、ビタミン K2、アイロブロスト およびその他のプロスタグランディン、インドメサシンファルネソールエステルが配合されていることを特徴とする特許請求の範囲第1項記載の脂肪乳剤。
- (3) 天然由来多糖誘導体が脂肪乳剤 1 単に対して 1 平~5 0 平である特許請求の範囲第 1 項または 第 2 項記載の脂肪乳剤。
- 3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は天然由来多糖誘導体(以下、本発明に 係る誘導体という)で脂肪乳剤粒子が被覆された 脂肪乳剤(以下本発明脂肪乳剤という)に関する。

従来技術と問題点

S. S. Davis: Emulsion systems for the delivery of drugs by the parenteral route. Optimization of drug delivery. Alfed Benzon Symposium 17. Editors; Hans Bundgaard et. al. Copenhagen 1982.

さて脂肪乳剤において、とりわけ問題となる点はいわゆる標的朦器への薬物の指向性を任意にコ

剤など] 0.1 ~ 10 w/v %、等張化剤、 pH調整剤 >> よび適量の水から主として成るものを言う。

その他、脂肪酸類 2 % % % 以下、コレステロール 3 % %以下、ホスファチジン酸 2 % %以下、ジセチルホスフェート 1 % %以下なども添加できる。

本発明で用いる植物油は、食品用あるいは医薬用として使用可能なものであれば制限はないが、 大豆油、ゴマ油、綿実油、オリーブ油などが好ま しい。また動物油としてはエイコサベンタエン酸 などが用いられる。

リン脂質とは、卵費および大豆由来のレシチンで、これらを水素添加した水添レシチン(ョウ素化度0~70)も使用できる。

界面活性剤は主として非イオン性界面活性剤であり、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油誘導体、例えば HCO-40、 HCO-50、 HCO-60、およびポリオキシエチレンポリオキシブロビレンエーテル誘導体、例えばブルロニックF-68 などが主として用いられる。

また本発明において、リン脂質と界面活性剤と

ントロールする技術が未だ確立していたいことである。また脂肪乳剤は一般に裏物の血中からの消失速度が大きいので、一定の血中機度を一定時間維持することが困難である。このために脂肪乳剤では消失速度を小さくするためのいわゆる遅延技術が必要であり、それが未だ確立していない。

解决手段

脂肪乳剤における前配問題点を解決するために 種々の検討を行つた結果、本発明に係ることを接 ・ を被けないで脂肪乳剤の粒子を被優することを知り、本発明は脂肪乳剤の するに至った。すなわち、本発明は脂肪乳剤として、な発明は脂肪乳剤の が違成されることを知り、 ・ すなわち、本発明は脂肪乳剤とに ・ するして、 ・ するの血中消失を遅延することを特徴とする脂肪乳剤を ・ で、 ・ な発明に係る天然由来多糖誘導体で脂肪 乳剤粒子を被優することを特徴とするものである。

以下に本発明を詳細に説明する。

本発明において、脂肪乳剤とは、植物油および 動物油1~30%%、乳化剤[リン脂質界面活性

を混合して乳化剤として用いることができる。

等張化剤として、グリセリン、ブドウ糖、マルトースなどを用いることができる。

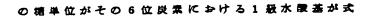
pH 調整剤として、塩酸、水酸化ナトリウム、トリスヒドロキシメチルアミノメタンなどを用いる。

脂肪酸は炭素数10~22で直鎖状、分枝状のいずれでも、食品用、医薬用として使用可能なものであれば使用でき、例えばステアリン酸、 パルミチン酸、ミリスチン酸、 オレイン酸、 リノール 酸 などが用いられる。 またこれらの脂肪酸の塩も用いることができ、ナトリウム塩、 カリウム塩などを用いることができる。

本発明における脂肪乳剤は 1 μm 以下の粒子径の もので、好ましくは 0.2 ~ 0.4 μm のものである。

次に本発明に係る天然由来多糖誘導体を説明すると、以下のどとくである。

まず、天然由来多様とはブルラン、アミロース、アミロペクチン、デャストラン、マンナンである。本発明に係る誘導体の一つは、これら多糖において、それを構成する糖単位100個あたり、0.5~50個



- OCH, CONHCH, CH, NHR,

(式中 R₁ はHまたはコレステリルオキシカルポニル基を表わす)

によつて示される。 従つて例えばアミロースに かいて、 その 1 0 0 個 あ た り 0.5 ~ 5.0 個 の 簡 単位 は

のどとく示される。ここでさらに該誘導体において、 R₁ がコレステリルオキシカルポニル基である 簡単位は 0.5 ~ 4.5 個である。コレステリルオキ シカルポニル基は下記の構造式によつて示される。

ジナイザー(マントン・ゴーリンホモジナイザー) 又は超音波ホモジナイザーを用いることにより精 乳化し、均質な脂肪乳剤を得る。

こうして得られた脂肪乳剤と天然由来多糖誘導体を混合し、提拌機で提拌するか、超音波処理することにより天然由来多糖誘導体被發脂肪乳剤が得られる。本発明の天然由来多糖誘導体被發脂肪乳剤が乳剤は平均粒子径 1.0 μm 以下ときわめて微細である。

脂肪乳剤粒子を本発明に係る誘導体が被覆しているかについての確認は、レクチンの一種であるコンカナベリンAによる脂肪乳剤粒子の凝集によって知ることができる。

すなわちコンカナバリンAはマンノース、およびクルコースと結合する性質を持つており、結合部位を複数個持つている。従つて脂肪乳剤が天然由来多糖誘導体により被覆されていれば、コンカナバリンAが天然由来多糖誘導体と結合し、脂肪乳剤どうしの凝集がおこる。一方天然由来多糖誘導体により脂肪乳剤が被覆されてなければ、コンカ

また本発明に係る誘導体の他の一つは、前記多徳においてそれを構成する糖単位100個あたり0.5~10.0個の糖単位は、その6位炭素における1級水酸基が式

-ORz

(式中 R_z は 炭素数 1 2 か ら 2 0 の 直 類 アシル 基 を 表わ す)

によつて示される天然由来多糖誘導体であり、特 に好ましくはパルミチン酸である。

をお、上記誘導体については特開昭 6 1 - 6 9 8 0 1 号公報 および特開昭 5 8 - 2 0 1 7 1 1 公報があり、そこにおける記述が参照される。これらの誘導体はリボソーム表面の被覆に使用されることが知られているが、本発明に示されるごとく、脂肪乳剤に使用されることは全く知られていない。

本発明の脂肪乳剤の製造は以下のように行う。

すなわち、所定量の植物油もしくは動物油、乳化剤、等張化剤、銀油性薬物およびその他の添加剤を混合加温し、これに適量の水を加えホモミキサーを用いて粗乳化する。次いで加圧噴射型ホモ

ナベリンAによる脂肪乳剤の凝集はおこらない。 これらの詳細は実験例で説明する。

脂肪乳剤中に配合される医薬品は親油性物質であり、具体的には植物油および動物油に親和性のある医薬品であつて、例えば脂肪乳剤中にユビデカレノン、トコフエロール、トコフエリルアセテート、トコフエリルニコチネート、ビタミンKi、ビタミンKi、アイロブロスト(PGI。)およびその他のブラスタグランディン、インドメサシンフアルネソールエステル等を挙げることができる。

また、脂肪乳剤中に配合される本発明に係る天 然由来多糖誘導体は、好ましくは脂肪乳剤1 型に 対して1 m ~ 5 0 m であるが、特に制限はない。

作用効果

本発明の作用効果は、本発明に係る天然由来多糖誘導体の種類を適宜選択して被覆することによって、薬物の様的臓器への指向性をコントロールすることができ、また血中からの薬物の消失速度を遅延させることができる点にある。

寒 尥 例

突施例 1

グリセリン1259を含む水400mlで、精製卵炭レシチン69を60~90℃で分散させた。この液にあらかじめ60~90℃に加熱しておいた大豆油509を徐々に加えながらホモミキサーで30分間乳化し粗乳化液とした。次いで精製水を加えて500mlとし、この液をマントン・ゴーリン型ホモジナイザーで乳化(1段目100kg/cd、合計圧500kg/cd)し、極めて微細な脂肪乳剤を得た。この乳剤の平均粒子径は02~04 mmであり、1mm以上の粒子を含有しなかつた。

こうして得られた脂肪乳剤 1 0 単に、コレステロール基導入マンナン水溶液(24号/元)を 3 単加え、穏やかに超音波処理し、天然由来多糖誘導体被獲脂肪乳剤を得た。この天然由来多糖誘導体被後脂肪乳剤の平均粒子径は 0.2~0.4 mであつた。

寒 施 例 2

大豆油50%に、精製卵費レシチン6%、オレ

肪乳剤を得た。平均粒子径は 0.2~ 0.4 mmで、1 mm以上の粒子を含有しなかつた。

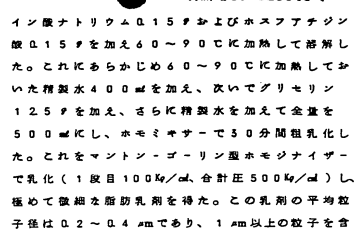
こうして得られた脂肪乳剤10mk、コレステロール基導入ブルラン水裕液(6m/ml)を5ml加久、穏やかに超音波処理し、天然由来多糖誘導体被覆脂肪乳剤を得た。この天然由来多糖誘導体被覆脂肪乳剤の平均粒子径は0.2~0.4 mmであつた。実施例4

1259の CoQ10をあらかじめ大豆油に加える以外は、実施例1と同様の方法で CoQ10含有脂肪乳剤を得た。平均粒子径は、 0.2~0.4 mmで1 mm以上の粒子を含有しなかつた。

こうして得られた脂肪乳剤10± に、コレステロール基導入マンナン水溶液(24m/ml)を5 ml 加 え、穏やかに超音波処理し、天然由来多糖誘導体 被優脂肪乳剤を得た。

この CoQ₁₀ 含有天然由来 多糖誘導体 被發脂 防乳剤 の平均粒子径は 0.2 ~ 0.4 am であつた。 実施例 5

5.0 gのα-トコフエロールをあらかじめ大豆



奥施例 3

有しなかつた。

0.3 9のコレステロールをあらかじめ大豆油に加える以外は、実施例1と同様の方法で未被援脂

油に加える以外は実施例1と同様の方法でα・トコフェロール含有脂肪乳剤を得た。平均粒子径は、0.2~0.4 mmで、1 mm以上の粒子を含有しなかつた。

こうして初られた脂肪乳剤10gに、コレステロール基導入マンナン水溶液(24円/ml)を3gに加え、穏やかに超音波処理し、天然由来多糖誘導体被侵脂肪乳剤を得た。このCoQ1g含有天然由来多糖誘導体被侵脂肪乳剤の平均粒子径は0.2~0.4 μm であつた。

実施例 6

5.0 早のアイロブロストをあらかじめ大豆油に加える以外は突施例1と同様の方法で bloprost 含有脂肪乳剤を得た。平均粒子径は0.2~0.4 mmで1 mm以上の粒子を含有しなかつた。

こうして得られた脂肪乳剤 1 0 ml (、コレステロール基導入マンナン水溶液 (24m/ml)を3 ml 加え、穏やかに超音波処理し、天然由来多糖誘導体被慢脂肪乳剤を得た。この tloptost含有天然由来多概誘導体被養脂肪乳剤の平均粒子径は 0.2 ~ 0.4 mm

てあつた。

実験例 1

女 料

突施例1 および実施例4~6記載と同様の方法 にて下記a-4の検体試料を用意した。

- a. 未被慢脂肪乳剂
- b. 天然由来多糖誘導体被機脂肪乳剤、ただし天 然由来多糖誘導体はコレステロール基導入マ ンナン

(分子量 2 0 0,0 0 0、 コレステロール基置換 度 2.3)

e. 天然由来多糖誘導体被復脂肪乳剤、ただし天 然由来多糖誘導体はコレステロール基導入ア ミロベクチン

(分子量 112000、 コレステロール基位換度 18)

d. 天然由来多糖誘導体被優脂肪乳剤、ただし天 然由来多糖誘導体はパルミトイル基導入アミ ロベクチン

(分子堂112000、パルミトイル基置換度 &0)

乳剤、ただしビタミンK,を3m/m 含有し、 天然由来多糖誘導体はコレステロール基導入 アミロベクチン

(分子量 112,000、コレステロール基置換度 20)

j. ビタミン K2 含有天然由来多短誘導体被緩脂肪 乳剤、ただしビタミン K2 を 5 m/ml含有し、天 然由来多想誘導体はコレステロール基導入マ ンナン

(分子量 200,000、コレステロール基世換度 23)

- k. アイロブロスト含有天然由来多糖誘導体被獲 脂肪乳剤、ただしアイロブロストを10 #9/ml 含有し、天然由来多糖誘導体はコレステロー ル基導入マンナン(分子量 200000、コレス テロール基置換版 23)
- 4 インドメサシンフアルネソールエステル含有 天然由来多株誘導体被凝脂肪乳剤、ただし、 インドメサシンフアルネソールエステルを 10両/配含有し、天然由来多糖誘導体はコレステロール基準入マンナン

(分子量 200000、コレステロール基置換度23)

e. 天然由来多想誘導体被獲脂肪乳別、ただし天 然由来多糖誘導体はコレステロール基導入ブ ルラン

(分子量 50,000、コレステロール基置換度 19)

f. ユビデカレノン含有天然由来多糖誘導体被役 脂肪乳剂、ただしユビデカンジを 2.5 m/ m 含 有し、天然由来多糖誘導体はコレステロール 基導入マンナン

(分子益 200,000、コレステロール基位換度 23)

g. α-トコフェロール含有天然由来多糖誘導体 被覆脂肪乳剤、ただしα-トコフェロールを 10m/xd含有し、天然由来多糖誘導体はコレス テロール若導入マンナン

・(分子量 200,000、コレステロール 数換度 23)

- h. α-トコフエリルアセテート含有天然由来多 糖誘導体被發脂肪乳剤、ただしα-トコフエ リルアセテートを 5 m/元含有し、天然由来多 糖誘導体はコレステロール基導入ブルラン (分子量 6 5.0 0 0、コレステロール基置換度 1.7)
- i. ピタミンK, 含有天然由来多糖誘導体被發脂肪

方 法

平均粒子径の測定

天然由来多期誘導体被複前後の脂肪乳剤の平均 粒子径(直径)をサブミクロンアナライザーによ り側定した。

脂肪乳剤表面への天然由来多糖誘導体被覆の確認 試料 a ~ ℓ を 2 0 m M Tris - HCℓ 緩衡液 (pH 7.2) で 1000分の 1 に希釈し、これに糖 残基を認識する凝集業であるコンカナバリンA を加え、脂肪乳剤の凝集から天然由来多糖誘導体被慢を検定した。 脂肪乳剤の凝集は 6 2 0 nm の吸光度変化により調べた。

超 果

天然由来多糖誘導体被優脂肪乳剤の平均粒子径を表 1 に示す。

丧 1

試 料	天然由来多糖誘導体 の添加量(甲)①	平均粒子径(平均士模準偏差)
8	0	288 ± 99
b - 1	7. 2	289 ± 49
b - 2	3.6	286 ± 100
b - 3	1.8	264 ± 87
c - 1	7. 2	271 ± 80
c - 2	3. 6	278 ± 100
c - 3	1.8	255 ± 120
d - 1	7. 2	247 ± 41
d - 2	3.6	201 ± 33
d - 3	1.8	265 ± 81
е	7. 2	267 ± 87
f	7. 2	262 ± 83
g	7. 2	272 ± 78
h	1 8	278 ± 81
i	1 8	290 ± 91
j	1 8	285 ± 88
k	7. 2	288 ± 77
L	7. 2	296 ± 86

① 10 多脂肪乳剤1 型に対して添加した 天然由来多糖誘導体の添加量

添加量に応じて凝集能が増大することから、添加量に応じて天然由来多糖誘導体技質量も増加している。未被援脂肪乳剤は、凝集能を全く持たず、またコレステロール基導入マンナンのみではわずかな吸光度の増加しか認められない。

実験例2

試 料

実施例 4 記載において CoQ₁₀ の代わりに、¹⁴C-CoQ₁₀を使用した点を除いて実施例 4 と同様の方法によって下記 a - c の検体試料を用意した。

- a. ¹⁴C-CoQ₁₀ 含有脂肪乳剂
- b. ¹⁴C-CoQ₁₀ 含有天然由来多糖誘導体被覆脂肪 乳剤、ただし天然由来多糖誘導体は、コレ ステロール基導入マンナン (分子量 200,000、コレステロール基置換度 2.3)

(分子量 200,000、コレステロール基置換度 2.3) 天然由来多糖誘導体被覆量は脂肪乳剤 1 ml に対して 7.2 mp

e. ¹⁴C-CoQ₁₀ 含有天然由来多糖誘導体被覆脂肪 乳剤、ただし天然由来多糖誘導体は、コレ ステロール蒸導入アミロペクチン

表1の説明

表1に示されるように、被復天然由来多糖誘導体の種類、量によつて被優前後で脂肪乳剤の平均 粒子径に大巾な変化は認められない。

天然由来多糖誘導体被覆脂肪乳剤のコンカナバリンA添加による凝集を図1に示す。

図1の説明

- 1)~5) は次に示す試料である:
- 1): 表1のb-1の試料、
- 2): 表 1 の b 2 の 試料、
- 3); 表 1 の b 3 の 試料、
- 4); 表 1 の a の 試料、
- 5); コレステロール基導入マンナンのみ。

矢印はコンカナパリンA(250 #9/0.1ml 投資液) を測定試料に加えた時点を示す。

図の横軸は時間(分)を示し、縦軸は 6 2 0 nm の 吸光度の変化を示す。 Abs. t は時間 t に かける 620 nmの吸光度を、 Abs. g はコンカナベリン A を添加 しない時の 6 2 0 nm の 吸光度をそれぞれ示す。

図1に示すよりに、被援天然由来多糖誘導体の

(分子母 1 1 2,0 0 0、コレステロール基置換度 1.8) 天然由来多糖誘導体被聚量は脂肪乳剤 1 md に対して 7.2 mg

尚 ¹⁴C-CoQ₁₀ は下記の構造式によつて示される放射 ラベル化ユビデカレノンである。

* ¹⁴C - 標識位置

方 法

動物寒験

雄性モルモット(体重 280~350 9)の左大腿部が脈に検体試料 0.76号 14C-CoQ₁₀/kgを注入して 縫合した。その後はモルモットを飼育ケージに放 置し、所定時間経過ごとに耳が脈から採血した。 採取した血液中の放射能盪度を以下に配敷する方 法で測定した。

尚、投与後30分かよび24時間後に麻酔下大

動紙より注射器で脱血して殺し、各願器を摘出した。

血液中放射能の御定

臓器内放射能の測定

臓器約30 平を0.5 mlの Soluene 350 に加え、
 室温、約12時間のインキュペーションで臓器を可溶化後、5 mlの instagel / 0.5 N HCL(%、体積比)
 を加え、液体シンチレーション・カウンターを用い放射能を側定した。

結 果

図 2 は検体試料投与後の血中の放射能濃度推移を示す。

図 3 及び図 4 は、投与後 3 0 分かよび 2 4 時間での検体間の臓器移行性を比較して示す。

4. 図面の簡単な説明

図1 は本発明の天然由来多徳誘導体被優脂肪乳 剤において、該誘導体の添加量と要集能との関係 を示すグラフ図である。

図 2 は検体試科投与後の血中の放射能濃度推移 を示すグラフ図である。

図 5 及び図 4 は、投与後 3 0 分及び 2 4 時間に おける検体間の臓器移行性を対比して示するので ある。

特許出版人 エーザイ株式会社

代理人 髙 木 六

代理人 高 木 文 声



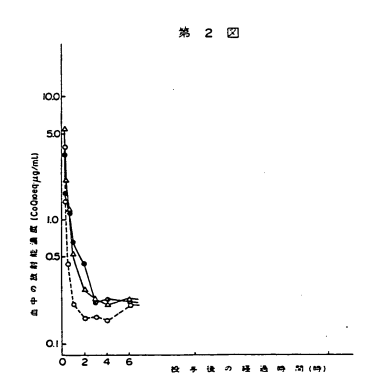
○印線は試料 a を投与した場合のもの、●印線は試料 b を投与した場合のもの、△印線は試料 c を投与した場合のもの(3 例の平均値)をそれぞれ示す。

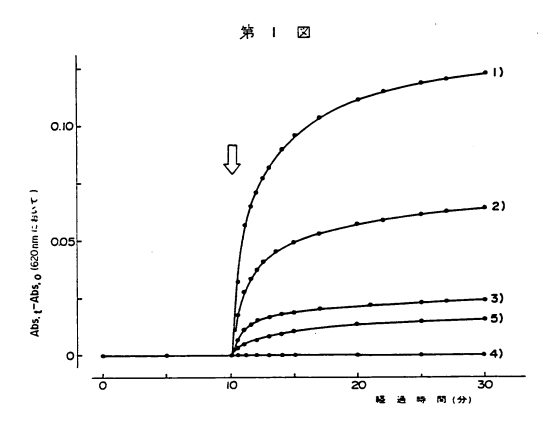
図 2 か 5 天然由来多糖誘導体被覆脂肪乳剤中の
14C-CoQ₁₀ の血中からの消失は未被覆脂肪乳剤中の
14C-CoQ₁₀ の消失よりも投与後初期において遅いことが判る。

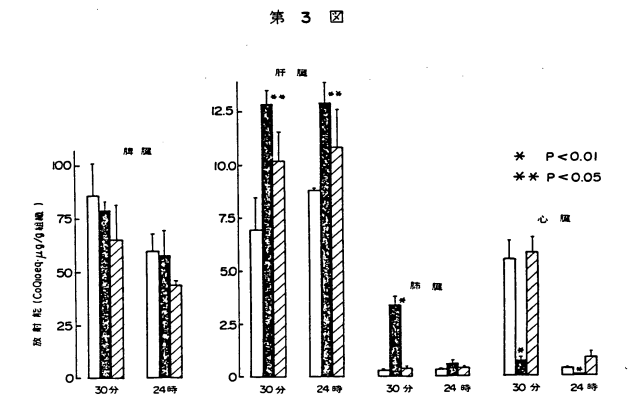
図3 および図4 の説明

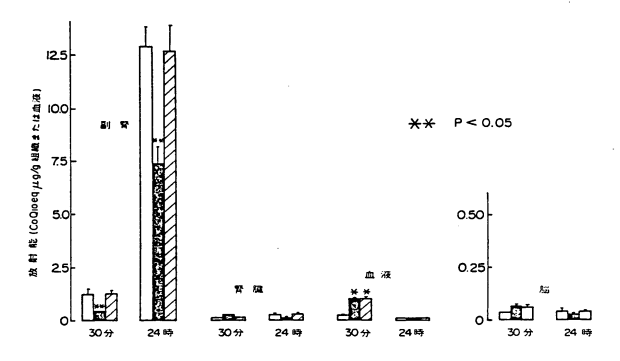
本は 料 a、試料 b および試料 c をそれぞれ 投与した場合の 服器移行量を示す。

コレステロール基導入マンナンで脂肪乳剤を被 数するととにより、肺への移行が著しく増大し、 肝への移行も有意に増加した。一方、心、 剛腎へ の移行は有意に低下した。またコレステロール基 導入アミロペクチン被優脂肪乳剤では、肝への移 行が増大する傾向にあつた。









(オポ)

9月14日 昭和 62年

小小川 护夫

昭和 62 年 17 頭羽 /55393号

被覆脂肪乳剂

丹丹 出頭人 事件との関係 補正をする 者

H,

住

氏

東京都港区西新橋1丁目18番6号 ſŧ

氏

補正命令の日付 昭和 62 年

8月 45日) 昭和 62年 (発送日

树理模·拉明对3 吉面 A G 图面 補正の対象

猫正の内容

/. 似理隆飞证明了多言面(李任状) 6 为我のとなり

2. 適正万周面 (全周) を提出します。

方式